

(19)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets

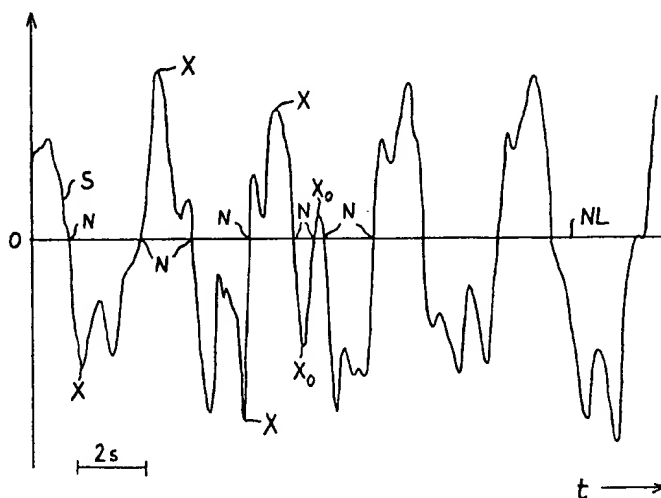
(11) Veröffentlichungsnummer: **0 584 388 A1**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG(21) Anmeldenummer: **92114546.2**(51) Int. Cl.⁵: **A61N 1/37, A61N 1/365,
A61B 5/08, A61B 5/091**(22) Anmeldetag: **26.08.92**(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
02.03.94 Patentblatt 94/09(84) Benannte Vertragsstaaten:
DE FR GB IT NL SE(71) Anmelder: **Siemens Elema AB**
Röntgenvägen 2
S-171 95 Solna 1(SE)(84) **SE**(71) Anmelder: **SIEMENS AKTIENGESELLSCHAFT**
Wittelsbacherplatz 2
D-80333 München(DE)(84) **DE FR GB IT NL**(72) Erfinder: **Sivard, Ake**
Göran Perssonsväg 39
S-171 55 Solna(SE)(54) **Verfahren zum Erzeugen eines dem Atemzeitvolumen eines Patienten entsprechenden Signals.**

(57) Zum Erzeugen eines dem Atemzeitvolumen eines Patienten entsprechenden Signals wird aus einem im Bereich des Herzens des Patienten erfaßten Impedanzmeßsignal eine mit der Atmung korrelierende Signalkomponente (S) herausgefiltert, deren Nulldurchgänge (N) detektiert werden und deren Maxi-

malwerte (X) zwischen jeweils zwei aufeinanderfolgenden Nulldurchgängen (N) dem Betrag nach ermittelt und während eines vorgegebenen Zeitintervalls zu einem dem Atemzeitvolumen entsprechenden Wert aufaddiert werden.

**FIG. 3****EP 0 584 388 A1**

Verfahren zum Erzeugen eines dem Atemzeitvolumen eines Patienten entsprechenden Signals, wobei mit Hilfe einer im Bereich des Herzens angeordneten Elektrodenanordnung und einer daran angeschlossenen Impedanzmeßeinrichtung ein Impedanzmeßsignal erfaßt wird, mittels einer Filteranordnung eine mit der Atmung des Patienten korrelierende Signalkomponente aus dem Impedanzmeßsignal herausgefiltert wird, mittels eines Nulldurchgangdetektors Nulldurchgänge der herausgefilterten Signalkomponente detektiert werden und bei jedem Nulldurchgang eine vom Betrag der Signalkomponente abhängige Größe erfaßt wird, die zur laufenden Bildung eines dem Atemzeitvolumen entsprechenden Mittelwerts während eines vorgegebenen Zeitintervalls herangezogen wird.

Bei einem derartigen, aus der US-A-4 901 725 bekannten Verfahren wird mittels der Elektrodenanordnung eines Herzschrittmachers und einer Impedanzmeßeinrichtung im Herzschrittmacher ein Impedanzmeßsignal vom Herzen eines Patienten abgeleitet, das sich sowohl in Abhängigkeit von der Pumpfähigkeit des Herzens als auch von außen auf das Herz einwirkenden, durch die Atmung und durch Bewegungen des Patienten hervorgerufenen, intrathorakalen Druckschwankungen ändert. Durch Bandpaßfilterung wird aus dem Impedanzmeßsignal eine mit der Atmung korrelierende Signalkomponente herausgefiltert, indem Frequenzanteile des Impedanzmeßsignals unter 0,05 Hz und über 0,8 Hz unterdrückt werden. Die so erhaltene Signalkomponente wird abgetastet und sowohl einem Nulldurchgangdetektor als auch einem Betragsmittelwertbildner zugeführt, der die Beträge der Abtastwerte über eine wenigen Atemzügen entsprechende Dauer zu einem Betragsmittelwert der Signalkomponente mittelt. Dabei wird davon ausgegangen, daß der Betragsmittelwert der Signalkomponente dem mittleren Atemzugvolumen entspricht. Bei jedem detektierten Nulldurchgang im Verlauf der Signalkomponente wird der momentane Betragsmittelwert der Signalkomponente einem weiteren Mittelwertbildner zugeführt. Dieser erzeugt einen Mittelwert, in den der bei jedem Nulldurchgang erneut bestimmte Betragsmittelwert der Signalkomponente, welcher dem mittleren Atemzugvolumen entspricht, entsprechend der Häufigkeit der Nulldurchgänge, welche die Atemfrequenz bezeichnen, eingeht, so daß der Mittelwert dem Produkt aus Atemzugvolumen und Atemfrequenz und damit dem Atemzeitvolumen entspricht. Das so ermittelte Atemzeitvolumen wird zur Frequenzsteuerung des Herzschrittmachers herangezogen.

Wie bereits erwähnt, wird bei dem bekannten Verfahren davon ausgegangen, daß der Betragsmittelwert der aus dem Impedanzmeßsignal herausgefilterten und mit der Atmung korrelierenden Signalkomponente dem mittleren Atemzugvolumen ent-

spricht. Eine solche Annahme trifft aber nur dann zu, wenn der Verlauf der Signalkomponente zumindest annähernd sinusförmig ist und symmetrisch zur Nulllinie liegt. In der Praxis sind aber der Signalkomponente trotz der Filterung Signalanteile überlagert, die auf der Herztätigkeit und Bewegungen des Patienten beruhen. Solche Signalanteile sind zwar auf Grund der Filterung in ihrer Signalthöhe reduziert, können aber Nulldurchgänge im Verlauf der Signalkomponente hervorrufen, die als des Impedanzmeßsignals Ein- oder Ausatmung detektiert werden und bei dem bekannten Verfahren mit dem ermittelten Wert für das mittlere Atemzugvolumen bewertet werden. Eine weitere Fehlerquelle besteht darin, daß die untere Grenzfrequenz für die Bandpaßfilterung des Impedanzmeßsignals im Hinblick auf die niedrigste zu erwartende Atemfrequenz auf einen sehr niedrigen Wert, bei dem bekannten Verfahren 0,05 Hz festgesetzt ist, so daß die Nulllinie der Signalkomponente während der nur einigen wenigen Atemzügen entsprechenden Dauer für die Bildung des Betragsmittelwerts der Signalkomponente erheblich schwanken kann und nicht erfaßbar ist. Die Bildung der Beträge der Signalkomponente und deren Mittelung erfolgt daher ausgehend von einer fiktiven Nulllinie, wobei die Abweichungen der fiktiven Nulllinie von der realen Nulllinie zu einem Gleichanteil bei der Mittelwertbildung führen, der sich als Fehler bei der Bestimmung des Atemzugvolumens auswirkt.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, auf eine möglichst einfache Weise eine hinreichend genaue Bestimmung des Atemzeitvolumens zu ermöglichen.

Gemäß der Erfindung wird die Aufgabe dadurch gelöst, daß bei dem Verfahren der eingangs angegebenen Art als vom Betrag der Signalkomponente abhängige Größe der Maximalwert des Betrags der Signalkomponente zwischen jeweils zwei aufeinanderfolgenden Nulldurchgängen erfaßt wird. Die Summe aus jeweils zwei nacheinander erfaßten Maximalwerten des Betrags der Signalkomponente zwischen jeweils zwei Nulldurchgängen der Signalkomponente entspricht der Schwankungshöhe der mit der Atmung korrelierenden Signalkomponente und damit dem Atemzugvolumen eines Atemzugs. Dabei ist die für die Bestimmung der Beträge der Signalkomponente gewählte Lage der Nulllinie ohne Bedeutung für das Ergebnis der Bestimmung des Atemzugvolumens, weil eine Änderung der Lage der Nulllinie dazu führt, daß der eine Maximalwert in dem Maße vergrößert wird, wie der andere Maximalwert verringert wird, so daß die Summe aus den beiden Maximalwerten und damit der Wert für das Atemzugvolumen konstant bleibt.

Soweit der mit der Atmung korrelierenden Signalkomponente des Impedanzmeßsignals andere Signalanteile überlagert sind, die nicht von der

Atmung sondern von der Herztätigkeit oder der Bewegung des Patienten herrühren, so ist die Signalthöhe dieser Signalanteile durch die Filterung des Impedanzmeßsignals bereits erheblich reduziert und beeinflußt daher die Bestimmung des Atemzeitvolumens entsprechend dem erfindungsgemäßen Verfahren nur in geringem Maße. Wenn allerdings diese Signalanteile die Signalkomponente im Bereich der Nulllinie stören, kann dies zu zusätzlichen Detektionen von Nulldurchgängen führen; da entsprechend dem erfindungsgemäßen Verfahren zur Bestimmung des Atemzeitvolumens die Maximalwerte der Signalkomponente zwischen jeweils zwei aufeinanderfolgenden Nulldurchgängen herangezogen werden und die störenden Signalanteile bezüglich ihrer Amplitude bereits erheblich reduziert sind, ist der dadurch verursachte Fehler bei der Bestimmung des Atemzeitvolumens nur gering.

Entsprechend einer vorteilhaften Weiterbildung des erfindungsgemäßen Verfahrens ist vorgesehen, daß zur Bildung des Maximalwerts des Betrags der Signalkomponente zwischen zwei Nulldurchgängen Abtastwerte des Betrags der Signalkomponente einem ersten Eingang eines Komparators zugeführt werden, dessen zweiten Eingang der Inhalt einer Speichereinrichtung zugeführt wird, und daß der aktuelle Inhalt der Speichereinrichtung durch den aktuellen Abtastwert des Betrags der Signalkomponente ersetzt wird, wenn der Betrag der Signalkomponente den Wert des Speicherinhalts übersteigt.

Die Bildung des dem Atemzeitvolumen entsprechenden Mittelwerts erfolgt auf einfachste Weise dadurch, daß die während des vorgegebenen Zeitintervalls erfaßten Maximalwerte in einem Addierer aufsummiert werden.

Zur Erläuterung der Erfindung wird im folgenden auf die Figuren der Zeichnung Bezug genommen; im einzelnen zeigen

FIG 1 ein Blockschaltbild eines frequenzgesteuerten Herzschrittmachers, der eine Einrichtung zur Bestimmung des Atemzeitvolumens aus einem vom Herzen abgeleiteten Impedanzmeßsignal aufweist,

FIG 2 ein Blockschaltbild der in Figur 1 gezeigten Einrichtung zur Bestimmung des Atemzeitvolumens und

FIG 3 ein Beispiel für den Verlauf einer aus dem Impedanzmeßsignal herausgefilterten und mit der Atmung korrelierenden Signalkomponente.

Figur 1 zeigt das Blockschaltbild eines Herzschrittmachers mit einem Stimulationsimpulsgenerator 1, der an einem ersten Ausgangsanschluß 2 mit einer im Herzen 3 eines Patienten angeordneten Stimulationselektrode 4 und an einem zweiten Ausgangsanschluß 5 mit einem als Gegenelektrode

zur Stimulationselektrode 4 dienenden Gehäuse des Herzschrittmachers verbunden ist. Zur Steuerung der Stimulationsimpulsabgabe ist der Stimulationsimpulsgenerator 1 an einer Herzschrittmachersteuerung 6 angeschlossen. Eine Impedanzmeßeinrichtung 7 ist über einen Meßstromausgang 8 mit der Stimulationselektrode 4, über einen Spannungsmeßeingang 9 mit einer von der Stimulationselektrode 4 beabstandeten Ringelektrode 10 und an einem Bezugsanschluß 11 mit dem Gehäuse des Herzschrittmachers verbunden. Die Impedanzmeßeinrichtung 7 erzeugt zu vorgegebenen Zeitpunkten zwischen der Stimulationselektrode 4 und dem Gehäuse des Herzschrittmachers einen Meßstrom, wobei der von dem Meßstrom im Bereich des Herzens 3 zwischen der Stimulationselektrode 4 und der Ringelektrode 10 oder der Ringelektrode 10 und dem Gehäuse des Herzschrittmachers hervorgerufene Spannungsabfall von der Impedanzmeßeinrichtung 7 gemessen wird. Die Impedanzmeßeinrichtung 7 erzeugt an ihrem Ausgang 12 ein Impedanzmeßsignal, das einer Einrichtung 13 zur Bestimmung des Atemzeitvolumens aus dem Impedanzmeßsignal zugeführt wird. Die Einrichtung 13 ist ausgangsseitig über eine Steuerleitung 14 an der Herzschrittmachersteuerung 6 angeschlossen, die die Stimulationsimpulsabgabe in Abhängigkeit von dem erfaßten Atemzeitvolumen steuert.

Figur 2 zeigt ein Blockschaltbild der Einrichtung 13 zur Ermittlung des Atemzeitvolumens aus dem Impedanzmeßsignal. Die Einrichtung 13 weist einen mit dem Impedanzmeßsignal beaufschlagten Eingang 15 auf, an dem eine Filteranordnung 16 angeschlossen ist. Die Filteranordnung 16 besteht im wesentlichen aus einem Bandpaßfilter, das einen Durchlaßbereich von etwa 0,1 bis 0,7 Hz aufweist und somit die nicht mit der Atmung korrelierenden, insbesondere von der Herztätigkeit und der Bewegung des Patienten verursachten Signalanteile des Impedanzmeßsignals unterdrückt. Diese Signalunterdrückung erfolgt insoweit unvollkommen, als sehr niedrige Herzschlagfrequenzen oder die Frequenzen bestimmter rhythmischer Bewegungen des Patienten in den für die Atmung des Patienten charakteristischen Frequenzbereich fallen können. Um den Frequenzdurchlaßbereich des Bandpaßfilters so schmal wie möglich einstellen zu können, kann vorgesehen sein, daß die Mittenfrequenz des Bandpaßfilters variabel ist und an die momentane Atemfrequenz des Patienten angepaßt ist. Die Filteranordnung 16 ist ferner vorzugsweise als Digitalfilter ausgebildet, so daß am Ausgang 17 der Filteranordnung 16 eine mit der Atmung korrelierende Signalkomponente S in Form von digitalisierten Abtastwerten vorliegt, der in begrenztem Umfang von der Herztätigkeit und der Bewegung des Patienten hervorgerufene Signalanteile überlagert sind.

Die Filteranordnung 16 ist an ihrem Ausgang 17 mit dem Dateneingang 18 eines Speicherregisters 19 und einem ersten Eingang 20 eines Komparators 21 verbunden, dessen zweiter Eingang 22 an einem Datenausgang 23 des Speicherregisters 19 angeschlossen ist. Wenn der dem ersten Eingang 20 des Komparators 21 zugeführte Abtastwert der Signalkomponente S den an dem zweiten Eingang 22 des Komparators 21 anliegenden Wert des Inhalts des Speicherregisters 19 überschreitet, erzeugt der Komparator 21 an seinem Ausgang 24 ein Ausgangssignal, das über ein ODER-Glied 25 einem Steuereingang 26 des Speicherregisters 19 zur Übernahme des an dem Dateneingang 18 anliegenden Abtastwerts der Signalkomponente S zugeführt wird.

An dem Ausgang 17 der Filteranordnung 16 ist schließlich ein Nulldurchgangdetektor 27 angeschlossen, der jeden Vorzeichenwechsel bei den digitalen Abtastwerten der Signalkomponente S detektiert und dabei an seinem Ausgang 28 ein Steuersignal erzeugt. Um zu verhindern, daß von Rauschsignalanteilen der Signalkomponente S hervorgerufene Vorzeichenwechsel fälschlicherweise als Nulldurchgänge der Signalkomponente S detektiert werden, erfolgt die Detektion von Vorzeichenwechseln vorzugsweise mit einer Hysterese. Der Ausgang 28 des Nulldurchgangdetektors 27 ist über ein Verzögerungsglied 29 und das ODER-Glied 25 mit dem Steuereingang 26 des Speicherregisters 19 verbunden.

Ein Addierer 30 ist mit einem Dateneingang 31 an dem Datenausgang 23 des Speicherregisters 19 angeschlossen und an einem Steuereingang 32 mit dem Ausgang 28 des Nulldurchgangdetektors 27 verbunden. Jedesmal dann, wenn der Nulldurchgangdetektor 27 ein Ausgangssignal erzeugt, wird der aktuelle Speicherinhalt des Speicherregisters 19 von dem Addierer 30 übernommen und zu dem in ihm enthaltenen Summenwert hinzuaddiert. Dabei entspricht der übernommene Speicherinhalt dem maximalen Abtastwert der Signalkomponente S zwischen dem soeben detektierten Nulldurchgang und dem davor detektierten Nulldurchgang. Der Addierer 30 weist ferner einen Rücksetzeingang 33 auf, an dem über ein weiteres Verzögerungsglied 34 eine Zeitgeberschaltung 35 angeschlossen ist, die alle fünf Sekunden einen Ausgangsimpuls erzeugt. An dem Ausgang 36 des Addierers 30 ist ein Mittelwertbildner 37 in Form eines Schieberegisters angeschlossen, das über eine Steuerleitung 38 mit der Zeitgeberschaltung 35 verbunden ist. Alle fünf Sekunden wird der Summenwert am Ausgang 36 des Addierers 30 in das Schieberegister 37 übernommen und zu einer vorgegebenen Anzahl von beispielsweise fünf jeweils zuletzt übernommenen Summenwerten hinzuaddiert. Auf diese Weise wird in dem Schieberegister

ster 37 ein laufender Mittelwert des Atemzeitvolumens während der letzten 30 Sekunden gebildet, der am Ausgang 39 des Mittelwertbildners 37 über die Steuerleitung 14 der Herzschrittmachersteuerung 6 (Fig. 1) zugeführt wird.

Wie Figur 3 zeigt, weicht der Verlauf der aus dem Impedanzsignal herausgefilterten Signalkomponente S auf Grund von Signalanteilen, die auf Bewegungsartefakten mit Frequenzen im Bereich der Atemfrequenz beruhen, von einem idealen sinusförmigen Verlauf ab. In der Einrichtung 13 nach Figur 2 werden die Nulldurchgänge N der Signalkomponente S in bezug auf eine Nulllinie NL detektiert und der betragsmäßig größte Wert X der Signalkomponente S zwischen jeweils zwei aufeinanderfolgenden Nulldurchgängen N ermittelt. Die Summe von zwei nacheinander ermittelten Maximalwerten X entspricht dabei dem Atemzugvolumen eines Atemzugs und die während der vorgegebenen Zeitdauer von fünf Sekunden in dem Addierer 30 aufsummierten Maximalwerte X ergeben ein Maß für das Atemzeitvolumen.

Wie Figur 3 ferner zeigt, können auch nicht mit der Atmung in Zusammenhang stehende Extremwerte X_0 in die Bestimmung des Atemzeitvolumens eingehen, jedoch ist der Einfluß solcher Störungen auf die Bestimmung des Atemzeitvolumens aufgrund ihres seltenen Auftretens und der Vorfilterung nur gering.

Bezugszeichenliste

1	Stimulationsimpulsgenerator
2	erster Ausgangsanschluß von 1
3	Herz
4	Stimulationselektrode
5	zweiter Ausgangsanschluß von 1
6	Herzschrittmachersteuerung
7	Impedanzmeßeinrichtung
8	Meßstromausgang
9	Spannungsmeßeingang
10	Ringelektrode
11	Bezugsanschluß
12	Ausgang von 7
13	Einrichtung zur Bestimmung des Atemzeitvolumens
14	Steuerleitung
15	Eingang von 13
16	Filteranordnung
17	Ausgang von 16
18	Dateneingang von 19
19	Speicherregister (Speichereinrichtung)
20	erster Eingang von 21
21	Komparator
22	zweiter Eingang von 21
23	Datenausgang von 19
24	Ausgang von 21
25	ODER-Glied

26	Steuereingang von 19	
27	Nulldurchgangdetektor	
28	Ausgang von 27	
29	Verzögerungsglied	
30	Addierer	5
31	Dateneingang von 30	
32	Steuereingang von 30	
33	Rücksetzeingang von 30	
34	weitere Verzögerungsglied	
35	Zeitgeberschaltung	10
36	Ausgang von 30	
37	Mittelwertbildner (Schieberegister)	
38	Steuerleitung	
39	Ausgang von 37	
N	Nulldurchgänge von S	15
NL	Nulllinie	
S	Signalkomponente	
X	Maximalwerte von S	
X ₀	nicht in Zusammenhang mit der Atmung stehende Maximalwerte von S	20

aktuellen Abtastwert des Betrags der Signalkomponente (S) ersetzt wird, wenn der Betrag der Signalkomponente (S) den Wert des Speicherinhalts übersteigt.

3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet**, daß zur Bildung des Mittelwerts die während des vorgegebenen Zeitintervalls erfaßten Maximalwerte (X) in einem Addierer (30) aufsummiert werden.

Patentansprüche

1. Verfahren zum Erzeugen eines dem Atemzeitvolumen eines Patienten entsprechenden Signals, wobei mit Hilfe einer im Bereich des Herzens (3) angeordneten Elektrodenanordnung (4,10) und einer daran angeschlossenen Impedanzmeßeinrichtung (7) ein Impedanzmeßsignal erfaßt wird, mittels einer Filteranordnung (16) eine mit der Atmung des Patienten korrelierende Signalkomponente (S) aus dem Impedanzsignal herausgefiltert wird, mittels eines Nulldurchgangdetektors (27) Nulldurchgänge (N) der herausgefilterten Signalkomponente (S) detektiert werden und bei jedem Nulldurchgang (N) eine vom Betrag der Signalkomponente (S) abhängige Größe erfaßt wird, die zur laufenden Bildung eines dem Atemzeitvolumen entsprechenden Mittelwerts während eines vorgegebenen Zeitintervalls herangezogen wird, **dadurch gekennzeichnet**, daß als vom Betrag der Signalkomponente (S) abhängige Größe der Maximalwert (X) des Betrags der Signalkomponente (S) zwischen jeweils zwei aufeinanderfolgenden Nulldurchgängen (N) erfaßt wird. 25
2. Verfahren nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß zur Bildung des Maximalwerts (X) des Betrags der Signalkomponente (S) zwischen zwei Nulldurchgängen (N) Abtastwerte des Betrags der Signalkomponente (S) einem ersten Eingang (20) eines Komparators (21) zugeführt werden, dessen zweiten Eingang (22) der Inhalt einer Speichereinrichtung (19) zugeführt wird, und daß der jeweils aktuelle Inhalt der Speichereinrichtung (19) durch den 50

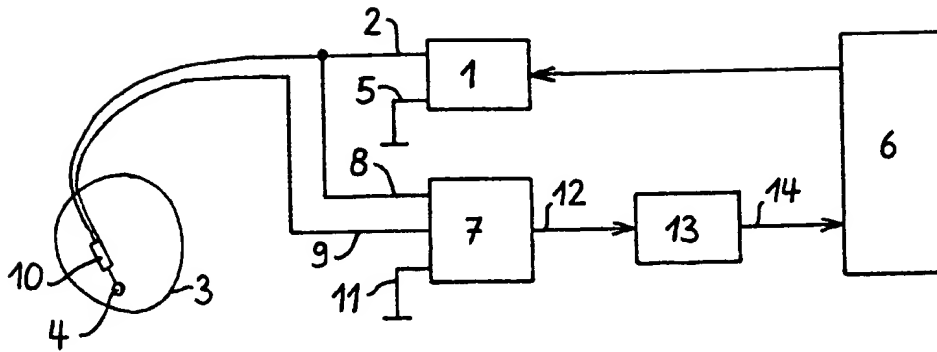


FIG. 1

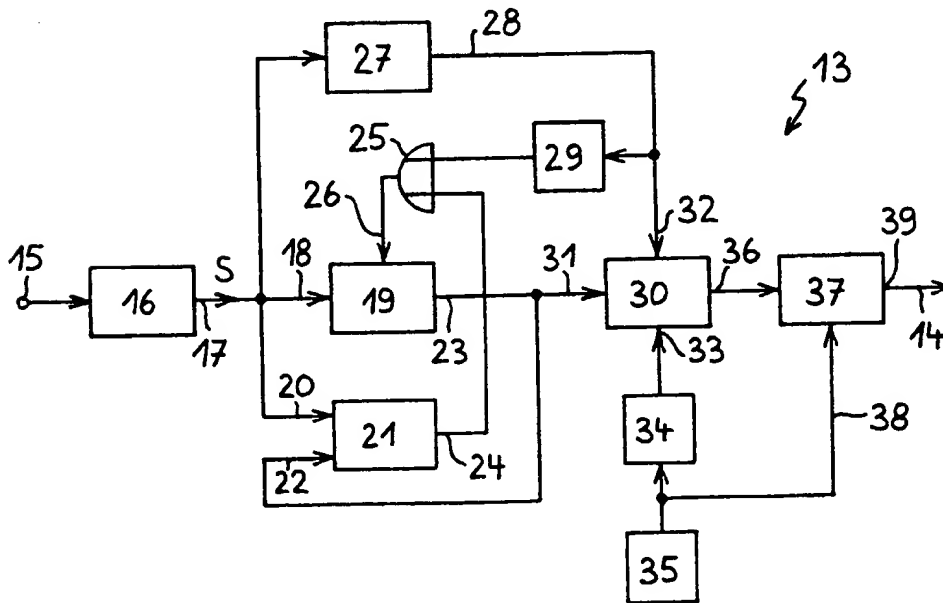


FIG. 2

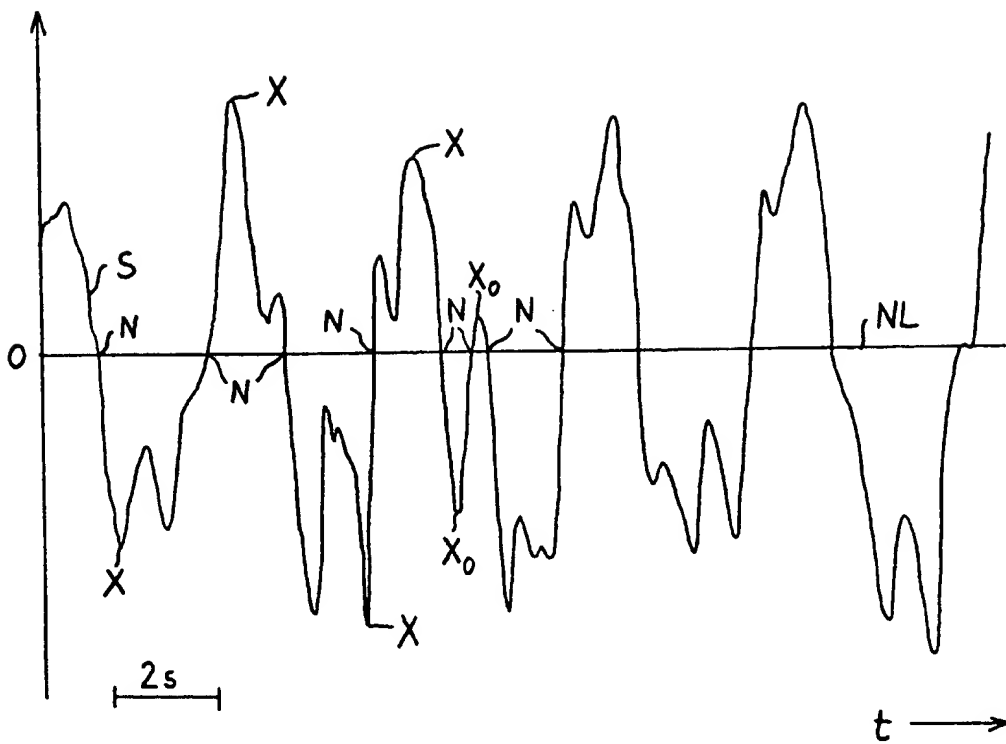


FIG. 3



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 92 11 4546

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
A	EP-A-0 310 025 (DR. E. ALT) * Spalte 6, Zeile 17 - Spalte 8, Zeile 22; Abbildungen 1-3,8 * ---	1-3	A61N1/37 A61N1/365 A61B5/08 A61B5/091
A	EP-A-0 135 911 (G.PLICCHI) * das ganze Dokument * ---	1-3	
A	US-A-4 733 667 (A.L.OLIVE ET AL.) * das ganze Dokument * ---	1	
A	MEDICAL AND BIOLOGICAL ENGINEERING AND COMPUTING. Bd. 20, Nr. 3, Mai 1982, STEVENAGE GB Seiten 293 - 298 A.J.WILSON ET AL. 'Methods of filtering the heart-beat artefact from the breathing waveform of infants obtained by impedance pneumography' * das ganze Dokument * ---	1	
D,A	EP-A-0 327 292 (TELECTRONICS N.V.) * das ganze Dokument * -----	1-3	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5) A61B A61N
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 06 MAI 1993	Prüfer HUNT B.W.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentedokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument ----- & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			